# 【特許請求の範囲】

1. 有効量の式(1)を有する化合物又は薬剤として許容可能な前記化合物の塩と有効量のベータラクタム抗生物質とを感染に罹患した動物に投与する工程から成る、ベータラクタム抗生物質耐性細菌感染を治療するための方法。

(1) 
$$(OH)_2-B-R$$

(ここで、

Rはナフタレン若しくはフェナントレンであるか、又は以下の式のうちの1つを有し、

$$R_1 \longrightarrow R_1 \longrightarrow R_1$$

$$R_1 \longrightarrow R_1 \longrightarrow R_1$$

$$R_1$$

$$R_1$$

$$R_1$$

$$R_1$$

$$R_1$$

(8) 
$$R_1 \longrightarrow R_1 \longrightarrow R_1$$

$$R_1 \longrightarrow R_2 \longrightarrow R_3$$

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-135093

(P2003-135093A)

(43)公開日 平成15年5月13日(2003.5.13)

(51) Int.C1.7	酸別部分	₱ FI		デーマコート*( <b>参考</b> )
C 1 2 Q	1/06	C 1 2 Q	1/06	4B029
C 1 2 M	1/34	C 1 2 M	1/34	A 4B063

審査請求 未請求 請求項の数15 OL (全 12 頁)

特願2001-331756(P2001-331756) 平成13年10月30日(2001.10.30)	(71)出願人	000120456 <b>荣研化学株式会社</b>	
平成13年10月30日(2001.10.30)		<b>荣研化学株式会社</b>	
平成13年10月30日(2001.10.30)	•		•
		東京都文京区本郷1丁目33番8号	争
	(72)発明者	中島 一弘	
		栃木県下都賀郡野木町野木143	<b>榮研化学</b>
		株式会社生物化学研究所	
	(72)発明者	新居 美幸	
		栃木県下都賀郡野木町野木143	<b>栄研化学</b>
		株式会社生物化学研究所	
	(72)発明者	思目 功	•
1			<b>柴研化学</b>
		株式会社生物化学研究所	> <
			株式会社生物化学研究所 (7%)発明者 新居 美幸 栃木県下都賀郡野木町野木143 株式会社生物化学研究所 (7%)発明者 周目 功 栃木県下都賀郡野木町野木143

# (54) 【発明の名称】 メタローβーラクタマーゼ産生菌の薬剤感受性試験方法

# (57)【要約】

【課題】本発明は院内感染の原因菌として問題になっているメタローβーラクタマーゼ産生菌の薬剤感受性試験方法を提供する。

【解決手段】β-ラクタム薬を含有する液体培地と、β-ラクタム薬/メタローβ-ラクタマーゼ阻害剤としてジカルボン酸誘導体を含有する液体培地との組合せを用いることを特徴とするメタローβ-ラクタマーゼ産生菌の薬剤感受性試験方法。

!(2) 003-135093 (P2003-135093A)

Page 2 of 12

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】β-ラクタム薬を含有する液体培地と、β-ラクタム薬およびメタローβ-ラクタマーゼ阻害剤としてジカルボン酸誘導体を含有する液体培地との組合せを用いることを特徴とするメタローβ-ラクタマーゼ産生菌の薬剤感受性試験方法。

【請求項2】ジカルボン酸誘導体がピリジン置換誘導体である請求項1記載のメタローβーラクタマーゼ産生菌の薬剤感受性試験方法。

【請求項3】ピリジン置換誘導体が2,3ーピリジンジカルボン酸、2,4ーピリジンジカルボン酸、2,5ーピリジンジカルボン酸、2,6ーピリジンジカルボン酸、3,4ーピリジンジカルボン酸、および3,5ーピリジンジカルボン酸から成る群から選択される少なくとも1種である請求項2記載のメタローβーラクタマーゼ産生菌の薬剤感受性試験方法。

【請求項4】 βーラクタム薬がセフタジジム、セフォタキシム、セフトリアキソン、セフポドキシム、セフピロム、セフェピム、セフメタゾール、セフミノクス、イミペネム、パニペネム、およびメロペネムから成る群から選択される少なくとも1種である請求項1記載のメタローβーラクタマーゼ産生菌の薬剤感受性試験方法。

【請求項5】 βーラクタム薬0.25-128μg/mlを含有する液体培地と、βーラクタム薬0.25-128μg/mlおよびメタローβーラクタマーゼ阻害剤としてジカルボン酸誘導体100-1600μg/mlを含有する液体培地との組合せを用いる請求項1乃至4記載のメタローβーラクタマーゼ産生菌の薬剤感受性試験方法。

【請求項6】液体培地がミューラー・ヒントン液体培地、 陽イオン調整ミューラー・ヒントン液体培地、 ブレインハートインフュージョン液体培地、 トリプトソイ液体培地、 ABCM液体培地、 溶血液加ミューラー・ヒントン液体培地、 シェドラー液体培地、 ブルセラ液体培地、 および溶血液添加ブルセラ液体培地から成る群から 選択される請求項1記載のメタローβーラクタマーゼ産生菌の薬剤感受性試験方法。

【請求項7】請求項1乃至6記載の薬剤感受性試験に用いる多穴容器であって、該多穴容器の各穴にβーラクタム薬を含有する液体培地と、βーラクタム薬およびメタローβーラクタマーゼ阻害剤としてジカルボン酸誘導体を含有する液体培地とを分注したことを特徴とするメタローβーラクタマーゼ産生菌の薬剤感受性試験に用いる多穴容器。

【請求項8】使用時まで凍結保存されている請求項7記 載の多穴容器。

【請求項9】請求項1乃至6記載の薬剤感受性試験に用いる多穴容器であって、該多穴容器の各穴にβーラクタム薬と、βーラクタム薬およびメタローβーラクタマーゼ阻害剤としてジカルボン酸誘導体とを分注し、各穴の薬剤を乾燥固定化したことを特徴とするメタローβーラ

クタマーゼ産生菌の薬剤感受性試験に用いる多穴容器。 【請求項10】請求項1乃至6記載の薬剤感受性試験に 用いる多穴容器であって、該多穴容器の各穴にβ-ラク タム薬を含有する液体培地と、β-ラクタム薬およびメ タローβ-ラクタマーゼ阻害剤としてジカルボン酸誘導 体を含有する液体培地とを分注し、各穴の薬剤を含有す る液体培地を乾燥固定化したことを特徴とするメタロー β-ラクタマーゼ産生菌の薬剤感受性試験に用いる多穴 容器。

【請求項11】メタローβーラクタマーゼ阻害剤として ジカルボン酸誘導体を含有することを特徴とするディス ク。

【請求項12】ジカルボン酸誘導体がピリジン置換誘導体である請求項11記載のディスク。

【請求項13】ピリジン置換誘導体が2,3ーピリジンジカルボン酸、2,4ーピリジンジカルボン酸、2,5ーピリジンジカルボン酸、2,6ーピリジンジカルボン酸、3,4ーピリジンジカルボン酸、および3,5ーピリジンジカルボン酸から成る群から選択される少なくとも1種である請求項12記載のディスク。

【請求項14】β-ラクタム薬を含有するディスクとβ-ラクタム薬およびメタローβ-ラクタマーゼ阻害剤としてジカルボン酸誘導体を含有するディスクとの組合せを用いることを特徴とするメタローβ-ラクタマーゼ産生菌の薬剤感受性試験方法。

【請求項15】 β - ラクタム薬を含有するディスクとメタロ- β - ラクタマーゼ阻害剤としてジカルボン酸誘導体を含有する寒天平板培地とを用いることを特徴とするメタロ- β - ラクタマーゼ産生菌の薬剤感受性試験方法。

# 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、β-ラクタム薬を含有する液体培地とβ-ラクタム薬およびメタローβ-ラクタマーゼ阻害剤としてジカルボン酸誘導体を含有する液体培地との組合せを用いたメタローβ-ラクタマーゼ産生菌の薬剤感受性試験方法に関する。

【0002】本発明では次の略語を使用することがある。

# 【略語表】

MBL:メタローβーラクタマーゼ (Metallo-Beta-Lac tamase)

ESBL: 基質拡張型β-ラクタマーゼ (Extended Spectrum Beta-Lactamase)

SMA:メルカプト酢酸ナトリウム (Mercaptoacetic A cid Sodium salt)

MPA: 2-メルカプトプロピオン酸 (2-Mercaptopropionic Acid)

SMP: 2-メルカプトプロピオン酸ナトリウム (2-Me rcaptopropionic Acid Sodium salt)

(3) 003-135093 (P2003-135093A)

DPA:ジピコリン酸(2,6-pyridinedicarboxylic acid)

CAZ:セフタジジムIPM:イミペネム

NCCLS:米国臨床検査標準委員会 (National Committee for Clinical Laboratory Standards)

MIC:最小発育阻止濃度 (Minimum Inhibitory Concentration)

MHA:ミューラー・ヒントン寒天培地 (Mueller Hint on Agar)

MHB:ミューラー・ヒントン液体培地 (Mueller Hint on Broth)

CAMHA: 陽イオン調整ミューラー・ヒントン寒天培 地 (Cation Adjusted Mueller Hinton Agar)

CAMHB: 陽イオン調整ミューラー・ヒントン液体培地 (Cation Adjusted Mueller Hinton Broth)

[0003]

【0004】MBL産生菌は、MBLを産生することにより、ペニシリン系からセフェム系、セファマイシン系、カルバペネム系抗菌薬に至るまでの幅広い範囲のβーラクタム薬に耐性を獲得した。近年になって、これらのβーラクタム薬に耐性を示す緑膿菌やセラチア菌などのグラム陰性桿菌(MBL産生菌)が各地の医療施設から分離され問題となっている。MBLをプラスミド性に産生する菌は、これまでわが国でのみ分離されてきたが、最近、外国においても分離され、海外の専門家の間でも関心が高まりつつある(Lancet.,352,546;1998)。

【0005】MBL産生菌は、セファロスポリナーゼ過 剰産生株などと類似の薬剤耐性パターンを示すが、後者 がカルバペネム薬に感受性を示すのに対し、MBL産生 菌は、当初カルバペネム薬に感受性を示している株も、 カルバペネム薬の存在下で酵素の産生が誘導され、やが てカルバペネム薬に耐性を示すようになる。従って、有 効かつ適正な化学療法を実施する上で、両者を早期に識 別できる検査方法の確立が必要となっていた。

【0006】MBL産生菌は、第3世代セフェム系やセファマイシン系に高度耐性を示し、カルバペネム系にも

低度~高度耐性を示す。しかし、同様に第3世代セフェム系に高度耐性を示すセファロスポリナーゼ過剰産生株などとMBL産生菌とを病院の検査室において日常的に実施されている薬剤感受性試験や酵素学的な検査方法により識別することはこれまでは不可能であった。このため、PCR法によるMBL遺伝子を検出する方法以外に確実にMBLを判別する方法はなかった(臨床と微生物.,26(2),153,1999)。

【0007】この現状に鑑み、国立感染症研究所の荒川 らはMBL産生菌を容易に判別することが可能なディス ク拡散法を開発し、既にJ. Clin. Microbi ol. に文献発表を行い(J.Clin.Microbiol.,38(1),40, 2000)、また特許出願も行っている(特願平11-268 97号)。この方法は合計3枚の沪紙ディスクを用いる 方法である。まず、直径6.35㎜の沪紙ディスクに、 MBL阻害剤としてメルカプト酢酸(MAA)、メルカ プトプロピオン酸 (MPA)、メルカプトエタノール等 のチオール化合物を含浸させたMBL阻害剤ディスクを 作成する。次いで、CAZなどのβ-ラクタム薬を含有 する乾燥ディスク2枚を、被検菌を塗布した寒天平板上 に距離を置いて静置し、一方のCAZディスクに近接し てMBL阻害剤ディスクを静置し、阻害剤の影響下で形 成される阻止円の形状と、阻害剤の影響のない通常の阻 止円の形状の違いを観察し、MBL産生菌であるかどう かを判定するものである。この方法では、得られる阻止 円の形状・大きさがMBL阻害剤ディスクの有無で全く 異なるため、MBL産生菌であるかどうか容易に判定す ることができる。

【0008】しかしながら、上記判定方法では、MBL 産生菌であるかどうかは定性的に判定できるが、定量的 な最小発育阻止濃度(MIC)を求めることはできな い。また、使用したチオール化合物(MBL阻害剤)は 揮発性であるため、阻害剤ディスクは乾燥ができず、用 時調製で用いるしかなく、操作性にやや問題が残った。 【0009】また、本発明者らはMAA、MPA、SM A等のチオール化合物 (MBL阻害剤) とCAZ等のB ーラクタム薬を用いた微量液体希釈法によるMIC測定 も試みた。この方法は、96穴マイクロプレートを用 い、2倍の希釈系列でCAZO. 25-128 µg/mlを 含有する液体培地の希釈系列と、一定量のMBL阻害剤 及びCAZO. 25-128 μg/mlを含有する液体培地 希釈系列との組合せを用い、被検菌を培養し、MICを 測定する方法である。この方法でCAZ単独のMIC及 びCAZ/MPA合剤のMICが容易に測定でき、また その差もMBL産生菌では明確であった。

【0010】しかしながら、使用したチオール化合物 (MBL阻害剤)は、揮発性であり、悪臭を発する。そのため、特に試薬の調製時にその悪臭が検査室全体に広がり、このままルーチン検査として用いるには問題が多いものであった。このため、本発明者らは、MBL阻害

!(4) 003-135093 (P2003-135093A)

剤としてチオール化有機酸を用い、この有機酸を適当なアルカリ塩とすることにより、その不揮発化を図り、不揮発化したMBL阻害剤が揮発性のチオール化有機酸と同様なMBL阻害作用があることを見出し、この阻害剤を用いたメタローβーラクタマーゼ産生菌の薬剤感受性試験方法を既に提案している(特願2000-121982号)。

#### [0011]

【発明が解決すべき課題】しかしながら、本発明者のその後の研究によれば、使用したMBL阻害剤とβーラクタム薬とを混合して乾燥を行うと、βーラクタム薬の保存安定性が悪く、短期間で力価の低下が認められた。特にカルバペネム系抗菌薬では、乾燥直後に力価の低下が顕著であった。そのため、96穴マイクロプレートを乾燥してルーチン検査として用いるには未だ問題があった。

【0012】従って本発明は、βーラクタム薬の保存安定性が良く、長期間に亘ってβーラクタム薬の力価を安定時に維持できるので、ルーチン検査に有用でMIC測定が可能なMBL産生菌の感受性試験方法及びそれに使用する多穴容器を提供でき、さらにβラクタム薬およびMBL阻害剤の2薬を合剤として含有する乾燥した沪紙ディスクを提供すること、さらに進めて、βラクタム薬およびMBL阻害剤の2薬を合剤として含有する乾燥したMIC測定用の多穴容器を提供することを目的とする。

#### [0013]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題を解決すべく鋭意研究した結果、メルカプト基を有さない、キレート作用の強いジカルボン酸誘導体をMBL阻害剤として用いることにより、βーラクタム系抗菌薬の力価の低下をきたすことなく、チオール化有機酸と同様のMBL阻害作用があることを見いだし、本発明を完成した。

【0014】本発明は、β-ラクタム薬を含有する液体 培地と、β-ラクタム薬およびMBL阻害剤としてジカ ルボン酸誘導体を含有する液体培地との組合せを用いる MBL産生菌の薬剤感受性試験方法を提供する。

【0015】本発明に使用するMBL阻害剤であるジカルボン酸誘導体は、 $\beta$ -ラクタム系抗菌薬の力価に影響を及ぼすことなく、かつ細菌毒性の少ないジカルボン酸誘導体である限り、公知のものの中から適宜選択することができる。そのようなジカルボン酸誘導体の中でも、特にピリジン置換誘導体が好ましい。このピリジン置換誘導体としては、例えば、2,3-ピリジンジカルボン酸、2,4-ピリジンジカルボン酸、2,5-ピリジンジカルボン酸、3,4-ピリジンジカルボン酸、3,5-ピリジンジカルボン酸、および3,5-ピリジンジカルボン酸、および3,5-ピリジンジカルボン酸がら成る群から選択される少なくとも1種が挙げられるが、特に2,6-ピリジンジカルボン酸(DP

A:ジピコリン酸)が好ましい。

【0016】また、本発明で用いるβ-ラクタム薬は、その分子構造母核中にβ-ラクタム環を持つ抗菌薬の中から適宜選択すれば良い。その具体例としては、セフタジジム、セフォタキシム、セフトリアキソン、セフボドキシム、セフピロム、セフェピムなどの第三・第四世代セフェム系抗菌薬、セフメタゾール、セフミノクスなどの第二・第三世代セファマイシン系抗菌薬、イミペネム、パニペネム、メロペネムなどのカルバペネム系抗菌薬から成る群から選択される少なくとも1種が挙げられる。これらのβ-ラクタム薬の中でも、セフタジジム(CAZ)やイミペネム(IPM)が好ましく用いられる。

【0017】本発明のMBL生産菌の薬剤感受性試験方法をより具体的に説明すると、βーラクタム薬0.25ー128μg/mlを含有する液体培地と、βーラクタム薬 0.25ー128μg/mlおよびMBL阻害剤としてジカルボン酸誘導体100-1600μg/mlを含有する液体培地との組合せを用いる。βーラクタム薬の含有量が0.25μg/ml未満になると、その抗菌作用が低下し、逆に128μg/mlを超えると、抗菌薬が溶解し難くなる。また、MBL阻害剤であるジカルボン酸の含有量が100μg/ml未満になると、MBL阻害効果が得られず、逆に1600μg/mlを超えると、菌の発育を阻害する。

【0018】本発明に用いる液体培地としては、微量液 体希釈法に用いられる一般的な液体培地であれば、特に 制限されない。その具体例としては、ミューラー・ヒン トン液体培地、陽イオン調整ミューラー・ヒントン液体 培地、ブレインハートインフュージョン液体培地、トリ プトソイ液体培地、ABCM液体培地、溶血液加ミュー ラー・ヒントン液体培地、シェドラー液体培地、ブルセ ラ液体培地、溶血液添加ブルセラ液体培地が挙げられ る。これらの液体培地の中でも、特にミューラー・ヒン トン液体培地(MHB)や陽イオン調整ミューラー・ヒ ントン液体培地(CAMHB)が好ましく用いられる。 【0019】また、本発明は、上記で説明したMBL産 生菌の薬剤感受性試験に用いる多穴容器であって、多穴 容器の各穴にβーラクタム薬を含有する液体培地と、β ーラクタム薬およびMBL阻害剤としてジカルボン酸誘 導体を含有する液体培地とを分注したMBL産生菌の薬 剤感受性試験に用いる多穴容器も提供する。多穴容器と しては、この業界で通常使用されているものであれば、 特に限定されないが、一般的には96穴マイクロプレー トが好ましく用いられる。この多穴容器は、生培地など の液体培地を分注した容器として供給されても良いが、 保存安定性を考慮すると、使用時まで凍結保存した形態 で供給されることが好ましい。本発明においては、各穴 の薬剤のみを乾燥固定化した多穴容器として供給されて も良いし、薬剤を含有する液体培地を乾燥固定化した多

### !(5) 003-135093 (P2003-135093A)

穴容器として供給されても良い。乾燥固定化方法としては、薬剤や培地成分が変質しない限り、特に制限されず、自然乾燥、送風乾燥、凍結乾燥といった一般的な乾燥方法が挙げられる。

【0020】更に、本発明は、MBL阻害剤としてジカルボン酸誘導体を含有するディスクをも提供する。本発明のディスクは、円形である限りその直径は特に問わないが、一般的に使用されているKBディスクと同様の直径6.35mmの沪紙ディスクに一定量のジカルボン酸誘導体を添加・乾燥したものが好ましい。ジカルボン酸誘導体の含浸量は、沪紙ディスク一枚当たり0.1-3mgが適当である。

【0021】本発明に用いるジカルボン酸誘導体としては、上述したように、公知のものの中から適宜選択することができ、その中でも、特にピリジン置換誘導体が好ましい。このピリジン置換誘導体としては、例えば、2,3ーピリジンジカルボン酸、2,4ーピリジンジカルボン酸、2,6ーピリジンジカルボン酸、3,4ーピリジンジカルボン酸、および3,5ーピリジンジカルボン酸から成る群から選択される少なくとも1種が挙げられるが、特に2,6ーピリジンジカルボン酸(DPA:ジピコリン酸)が好ましい。

【0022】本発明は、β-ラクタム薬を含有するディスクとβ-ラクタム薬およびMBL阻害剤を含有するディスクとの組合せを用いるMBL産生菌の薬剤感受性試験方法でもあり得る。本発明においては、β-ラクタム薬を含有するディスクと、β-ラクタム薬およびMBL阻害剤を含有するディスクとを被検菌を接種した寒天平板上に静置し、培養後の阻止円の直径の違いにより、MBL産生菌かどうか容易に判定することができる。

#### [0023]

【発明の効果】本発明は、チオール基を有していないキレート作用を有するジカルボン酸誘導体をMBL阻害剤

として用いているので、βーラクタム薬系抗菌剤の保存 安定性を向上させることができる。従って本発明によれ ば、βーラクタム薬系抗菌剤の力価に影響を及ぼすこと なく、一般検査室でのMBL産生菌のMIC測定が可能 となると共に、一般病院や検査センターの細菌検査の自 動化・システム化にも対応が可能である。

【0024】また、本発明は、βーラクタム薬およびMBL阻害剤としてジカルボン酸を含有するディスクの製造および供給が可能となる。従って本発明によれば、βーラクタム薬を含有するディスクとβーラクタム薬およびMBL阻害剤としてジカルボン酸を含有するディスクとの組合せを用いるMBL産生菌鑑別方法の開発が容易となる。

【0025】MBL産生菌は、ESBL産生菌よりも臨床上の薬剤耐性の問題は大きいが、未だ標準的な国際試験法が確立されていないのが現状である。本発明により、一般的な検査室で簡易にMBL産生菌の鑑別やMIC測定が可能となるので、このような国際標準法の作製が可能となる。

#### [0026]

【実施例】以下、本発明を実施例に基づき更に詳細に説明するが、本発明はこれによって限定されるものではない。

【0027】実施例1 薬剤感受性試験用マイクロプレートの作成

NCCLS標準法の微量液体希釈法に準じて $\beta$ -ラクタム薬としてCAZおよび I PMO.  $25-128\mu g/ml$ を含有するCAMHBの2倍希釈系列を作成し、96穴マイクロプレートに $100\mu l$ ずつ分注した。同様にその希釈系列にMBL阻害剤 $25-3200\mu g/ml$ を添加したCAMHB2倍希釈系列を96穴マイクロプレートに $100\mu l$ ずつ分注した。

[0028]

ンカルホン酸誘導体をM	BL阻害剤
(1) C A Z	0. $25-128 \mu g/ml$
(2) CAZ/MPA	$0.25/200-128/200\mu g/ml$
(3)CAZ/SMP	$0.25/200-128/200\mu g/ml$
(4)CAZ/SMA	0. $25/25-128/25\mu g/ml$
(5)CAZ/SMA	$0.25/50-128/50\mu g/ml$
(6)CAZ/SMA	$0.25/100-128/100\mu g/ml$
(7) CAZ/SMA	$0.25/200-128/200\mu g/ml$
(8)CAZ/SMA	$0.25/400-128/400\mu g/ml$
(9) CAZ/SMA	$0.25/800-128/800\mu g/ml$
(10)CAZ/SMA	$0.25/1600-128/1600 \mu g/m1$
(11)CAZ/SMA	$0.25/3200-128/3200 \mu g/ml$
(12)CAZ/DPA	0. $25/25-128/25\mu g/ml$
(13)CAZ/DPA	$0.25/50-128/50\mu g/ml$
(14)CAZ/DPA	$0.25/100-128/100\mu g/ml$
(15) CAZ/DPA	$0.25/200-128/200 \mu g/ml$
(16) CAZ/DPA	0. $25/400-128/400\mu g/ml$

# (6) 003-135093 (P2003-135093A)

 $0.25/800-128/800 \mu g/ml$ (17)CAZ/DPA(18) CAZ/DPA $0.25/1600-128/1600\mu g/ml$ (19)CAZ/DPA $0.25/3200-128/3200 \mu g/ml$ (20) I P M  $0.25-128 \mu g/ml$  $0.25/200-128/200 \mu g/ml$ (21) I PM/MPA(22) I PM/SMP  $0.25/200-128/200 \mu g/ml$ (23) I PM/SMA 0.  $25/25-128/25\mu g/ml$ (24) I PM/SMA $0.25/50-128/50\mu g/ml$ (25) I PM/SMA  $0.25/100-128/100 \mu g/ml$ (26) I PM/SMA 0.  $25/200-128/200\mu g/ml$ (27) IPM/SMA  $0.25/400-128/400 \mu g/ml$ (28) I PM/SMA $0.25/800-128/800\mu g/ml$ (29) IPM/SMA0.  $25/1600-128/1600 \mu g/ml$ (30) IPM/SMA $0.25/3200-128/3200 \mu g/ml$ (31) I PM/DPA0.  $25/25-128/25\mu g/ml$ (32) I PM/DPA  $0.25/50-128/50\mu g/ml$ (33) IPM/DPA $0.25/100-128/100\mu g/ml$ (34) I PM/DPA  $0.25/200-128/200 \mu g/ml$ (35) I PM/DPA  $0.25/400-128/400 \mu g/ml$ (36) I PM/DPA  $0.25/800-128/800 \mu g/ml$ (37) I PM/DPA 0.  $25/1600-128/1600 \mu g/ml$ (38) I PM/DPA  $0.25/3200-128/3200 \mu g/ml$ 

【0029】上記(1)-(38)の希釈系列マイクロプレー トにMBL産生菌 (K. pneumoniae 4134) および非産生 菌 (K. pneumoniae 4153) それぞれ 1 株を接種し、35 ℃で1晩培養したところ、遊離のMBL阻害剤としてM PAを含む(2),(21)は、強い悪臭がしたが、MBL産生 菌と非産生菌とでは、MIC値の顕著な(3管=8倍以 上)相違が認められた。同様に、MBL阻害剤100-1600μg/mlを含むその他の系列ではMBL産生菌と 非産生菌とで明らかな発育の違いが見られた。これに対 し、MBL阻害剤25~50 µg/mlを含む(4),(5),(1 2),(13),(23),(24),(31),(32)ではMBL産生菌と非産 生菌ともに発育し、阻害剤を含まない(1),(20)と同様で あり、産生菌と非産生菌との区別がつかなかった。ま た、MBL阻害剤3200μg/mlを含む(11),(19),(3 0), (38)ではMBL産生菌と非産生菌とも発育せず、そ れぞれの区別がつかなかった。なお、本プレートを-7 ○℃で凍結保存したが、6ヶ月後でも使用可能であっ た。

【0030】実施例2 微量液体希釈法(MIC法)によるMBL産生菌および非産生菌の確認 PCR法によりMBL産生菌であることが確認されているKlebsiella pneumoniae 2株、Pseudomonas aeruginosa 13株、Serratia marcescens 34株、および同様にPCR法によりMBL非産生菌として確認されているESBL産生Klebsiella pneumoniae 2株、ペニシリナ

ーゼ (PCN) 産生Klebsiella pneumoniae 2株、セフ ァロスポリナーゼ (CPN) 産生Klebsiella pneumonia e 2株を試験菌として用い、実施例1で作製したマイク ロプレートのCAZO. 25-128μg/mlを含有する CAMHB液体培地(希釈系列)とCAZ/DPAO. 25/400-128/400µg/mlを含有するCAM HB液体培地(希釈系列)との組合せ、及びIPMO. 25-128 μg/mlを含有するCAMHB液体培地(希 釈系列) と I PM/DPAO. 25/400-128/ 400μg/mlを含有するCAMHB液体培地(希釈系 列)との組合せを用い、NCCLSガイドラインに従 い、微量液体希釈法で試験菌を培養し、MICを測定し た。純培養した試験菌の集落を釣菌し、トリプトソイブ イヨンに懸濁させMcFarland濁度が0.5にな るまで培養したものを希釈し、培地1mlあたりの菌数が 約104個になるようにマイクロタイタープレートの各 穴に接種し、35℃で18時間好気培養したのち、それ ぞれの最小発育阻止濃度 (MIC)を測定した。 β-ラ クタム薬/MBL阻害剤合剤のMICがβーラクタム薬 単独のMICより3管(8倍)以上離れているものをM BL産生菌と判定した。その結果を表1に示す。なお、 本実施例の判定基準はNCCLSのESBL産生菌判定 基準に準拠し、それと同一にした。

【0031】 【表1】

# !(7) 003-135093 (P2003-135093A)

CAZ IPM

Klebsiella pneumoniae	4137	MBL	MBL	
Klebsiella pneumoniae	4635	MBL	MBL	
Klebsiella pneumoniae	4153	PCN		
Klebsiella pneumoniae	4154	PCN		
Klebsiella pneumoniae	4144	CPN		•
Klebsiella pneumoniae	4145	CPN		
Klebsiella pneumoniae	4120	ESBL	•	
Klebsiella pneumoniae	4124	ESBL		
Pseudomonas aeruginosa	5103	MBL	MBL	MBL
Pseudomonas aeruginosa	5106	MBL	MBL	MBL
Pseudomonas aeruginosa	5109	MBL	MBL	MBL
Pseudomonas aeruginosa	5110	MBL	MBL	MBL
Pseudomonas aeruginosa	5112	MBL	MBL	MBL
Pseudomonas aeruginosa	5101	MBL	MBL .	MBL
Pseudomonas aeruginosa	5100	MBL	MBL	MBL
Pseudomonas aeruginosa	5107	MBL	MBL	MBL
Pseudomonas aeruginosa		MBL	MBL	MBL
Pseudomonas aeruginosa	5111	MBL	MBL	MBL
Pseudomonas aeruginosa	5104	MBL	MBL	MBL
Pseudomonas aeruginosa	5105	MBL	MBL	
Pseudomonas aeruginosa	5102	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5118	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5147	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5113	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5135	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5131	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5142	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5146	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5123	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5143	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5130	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5141	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5114	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5116	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5158	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5134	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5144	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5145	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5150	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5138	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5154	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5161	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5115	MBL	MBL	MBL
Serratia marcescens	5125	MBL	MBL	MBL

# !(8) 003-135093 (P2003-135093A)

Serratia	marcescens	5119	MBL	MBL	MBL	
Serratia	marcescens	5140	MBL	MBL	MBL	
Serratia	marcescens	5139	MBL	MBL	MBL	
Serratia	marcescens	5132	MBL		MBL	
Serratia	marcescens	5159	MBL	MBL	MBL	
Serratia	marcescens	5162	MBL	MBL	MBL	
Serratia	marcescens	5133	MBL		MBL	
Serratia	marcescens	5122	MBL	MBL	MBL	
Serratia	marcescens	5151	MBL	MBL	MBL	
Serratia	marcescens	5149	MBL	MBL	MBL	
Serratia	marcescens	5152	MBL	MBL	MBL	
		Market de la Constitución de la Co	····			
			感度	96%	96%	
			特異性	100%	100%	_

一致率

96%

96%

【0032】上記表1において、感度とは(MBL産生 菌と正しく判定された菌数)/(全MBL産生菌数)を 表し、特異性とは(非MBL産生菌と正しく判定された 菌数)/(全非MBL産生菌数)を表し、一致率とは (MBL・非MBL産生菌と正しく判定された菌数)/ (全検体数)を表している。言い換えれば、感度はMB L産生菌がMBL産生菌として正しく判定される確率を いい、特異性はMBL産生菌でないものがMBL産生菌 でないと判定される確率をいい、一致率はそれぞれが正 しく判定される確率を表す。つまりCAZで言えば、感 度は47/49=96%となり、特異性は6/6=100%となり、一致率は53/55=96%となる。

【0033】表1の結果より、CAZでMBL産生菌と 判定された菌数は47株であるので、その感度は47/ 49=96%であり、また特異性は100%であった。 MBLの一致率は96%と高く、本発明は一般の微生物

(1) CAZ

 $0.25-128 \mu g/ml$ 

(2) CAZ/DPA 0.  $25/400-128/400 \mu g/ml$ 

薬剤を固定化乾燥したプレートの各穴にCAMHB10 Oulを分注し薬剤を溶解し、実施例2で使用したMB L産生菌49株、MBL非産生菌6株を接種し、実施例 2と同様に操作し、MICを測定した。その結果、本薬 剤を固定化乾燥したプレートも、実施例2と同様の菌の '発育を示し、感度・特異性・一致率も同一成績であっ た。MBL阻害剤は不揮発性の有機酸であるので、乾燥 プレートとして作製・保存してもそのMBL阻害作用は 保持されていた。

検査室でのMBL産生菌の簡易スクリーニング法として 有用性が高いと考えられる。さらに I PMと組み合わせ れば、MBL産生菌は2株増えて49株と判定される。 つまり感度は49/49=100%、特異性は6/6= 100%、一致率は55/55=100%とさらに高率 となる。被検菌数をさらに増やして確認すれば、本方法 はMBL産生菌の確認試験として使用できる可能性があ る。

【0034】実施例3 薬剤を固定化乾燥したプレート の作成及びMICの測定

液体培地100μ1を加えて溶解した時に下記の濃度と なるようにCAZ及びCAZ/DPAの薬剤2倍希釈系 列溶液を調製し、96穴マイクロプレートに適量分注 し、45℃で60分間送風乾燥し、薬剤を固定化乾燥し たプレートを作成した。

【0035】実施例4 MBL阻害剤を含有した乾燥デ ィスクの作製及び保存安定性

遊離のチオール化有機酸、及びチオール化有機酸の塩を 含む乾燥ディスクと、チオール基を有していない有機酸 を含む乾燥ディスクとを作製し、ディスク拡散法を行い 阻止円直径を測定した。

(1)SMA(2.9mg/ディスク含有)

(2) M P A (2. 7 mg/ディスク含有)

(3) D P A (0.5 mg/ディスク含有)

!(9) 003-135093 (P2003-135093A)

市販のSMA、MPAを精製水に溶解し、1.0モルの水溶液を作製した。DPAは、0.05モルのEHEPE緩衝液pH7.0に溶解し、最終濃度0.12モルのDPA水溶液を作製した。KBディスク用の直径6.35mmの沪紙ディスクに上記の各調製溶液25μlを滴下し、50℃で60分間乾燥し、SMAディスク、MPAディスク、DPAディスクを作製した。PCR法であらかじめMBL産生菌であることが確認されている肺炎桿菌(K.pneumoniae)1株、および霊菌(S.marcescens)1株、緑膿菌(P.aeruginosa)2株を用いて、J.Clin.Microbiol.,38(1),40,2000に従った方法で操作し、その阻止円の直径を測定した。NCCLSのディスク法(標準法)に準じて、純培養した試験菌の集落を釣菌し、トリプトソイブイヨンに懸濁させ、McFarland濁

度が0.5になるまで培養したものを綿棒を用いてミューラーヒントン寒天培地(MHA)表面に均一に接種した。菌を接種した寒天平板培地表面上に2枚のKBディスクCAZ(栄研化学製)を3~5cm離して接置し、どちらか片方のKBディスクCAZからさらに1.5~2cm離してMBL阻害剤ディスク(SMAディスク、MPAディスク、もしくはDPAディスク)を載せ、35℃で18時間好気培養し、各CAZディスクの周囲に形成された阻止円直径をシャーレの裏からmm単位で正確に測定した。また上記作製の各MBL阻害剤を含有したディスクを37℃に保存して1週間毎に試験を行い、4週目まで測定を行った。その結果を表2~表6に示す。【0036】

MBL産生菌 ディスク作製当日測定成績

<b>菌</b> 4	3		薬剤名 (降	阻止円直径	mm)
		CAZ	CAZ/SMA	CAZ/MPA	CAZ/DPA
K.pneumoniae	4635 ,	7	24	11	13
S.marcescens	4636	7	24	11	13
P.aeruginosa	4637	7	23	10	12
P.aeruginosa	4638	7	23	10	12

【表2】

[0037]

【表3】 MBL産生菌 ディスク作製後37℃1週間保存の測定成績

<b>菌名</b>			薬剤名 (原	1上円直径	mm)	
		CAZ	CAZ/SMA	CAZ/MPA	CAZ/DPA	
K.pneumoniae	4635	7	24	0	13	•
S.marcescens	4636	7	24	0	13	
P.aeruginosa	4637	7	23	0	12	
P.aeruginosa	4638	7	23	0	12	

[0038]

【表4】 MBL産生菌 ディスク作製後37℃2週間保存の測定成績

菌名	、 弘		薬剤名	(阻止円直径	mm)
		CAZ	CAZ/SM/	A CAZ/MPA	CAZ/DPA
K.pneumoniae	4635	7	24	0	13

(包0))03-135093 (P2003-135093A)

S.marcescens	4636	7	24	0	13
P.aeruginosa	4637	7	23	0	12
P.aeruginosa	4638	7	23	0	12

[0039]

【表5】 MBL産生菌 ディスク作製後37℃3週間保存の測定成績

<b>菌名</b>			薬剤名 (「	阻止円直径	mm)
		CAZ	CAZ/SMA	CAZ/MPA	CAZ/DPA
K.pneumoniae	4635	7	24	0	13
S.marcescens	4636	7	24	0	13
P.aeruginosa	4637	7	23	0	12
P.aeruginosa	4638	7	23	0	12

[0040]

【表6】 MBL産生菌 ディスク作製後37℃4週間保存の測定成績

<b>選名</b>			薬剤名 (阻止円直径 ㎜)			
		CAZ	CAZ/SMA	CAZ/MPA	CAZ/DPA	
K.pneumoniae	4635	7	24	7	13	
S.marcescens	4636	7	24	7	13	
P.aeruginosa	4637	7	23	7	12	
P.aeruginosa	4638	7	23	7	12	

【0041】各菌の阻止円直径は表2-表6に示すとお りであった。本実施例の判定基準はNCCLS法のES BL産生菌確認試験と同様に、本発明におけるCAZデ ィスクとCAZ/SMA (DPA) ディスクの阻止円直 径の差が5m以上の時、試験菌をMBL産生菌と判定す ることにした。表2において、各菌(MBL産生菌)は CAZディスクとCAZ/SMAディスクの組合せで阻 止円径の差が5m以上であるので、MBLと判定され た。またCAZディスクとCAZ/DPAディスクに関 しても同様に全ての菌においてその阻止円径の差が5㎜ 以上であるので、MBLと判定された。しかし、CAZ ディスクとCAZ/MPAディスクに関しては全ての菌 の阻止円径の差が5mm未満であるのでMBLとは判定さ れなかった。これは、MPAディスク作製の乾燥時にM PAが揮発し、ディスク中のMPA含有量が減少した影 響と考えられる。表3-表6においても同様な結果であ

り、CAZ/SMAディスクとCAZ/DPAのディスクは37℃保存で少なくとも4週間安定してMBLを判定することが可能であった。これは冷所保存であれば1年間以上の保存安定性に相当する。

【0042】実施例5 同一ディスクにCAZ/DPAを含有する乾燥ディスクの作成及び使用

栄研化学(株)製の直径6.35㎜のKBディスクCA Z(30μg含有)に0.12モルのDPA溶液25μlを滴下し、50℃で60分間乾燥し、CAZ/DPAディスクを作製した。また、同様にKBディスク用の直径6.35㎜の沪紙ディスクにDPA溶液25μlを滴下し、50℃で60分間乾燥し、DPAディスクを作製した。PCR法であらかじめMBL産生菌であることが確認されている肺炎桿菌1株、霊菌1株、および緑膿菌2株を用いて、NCCLSのディスク法に準じて純培養した試験菌の集落を釣菌し、トリプトソイブイヨンに懸濁

(11)03-135093 (P2003-135093A)

させMcFarland濁度が0.5になるまで培養したものを綿棒を用いてMHA表面に均一に接種した。その上にKBディスクCAZを置き、それより3cm以上離してCAZ/DPAディスクを置き、さらに3cm以上離してDPAディスクを置き、35℃で18時間好気培養

し、CAZディスク、CAZ/DPAディスク、および DPAディスクの阻止円直径を測定した。 【0043】 【表7】

#### MBL産生菌の測定成績

菌名	<b>菌名</b>		(阻止円直	.径 mm)
		CAZ	CAZ/DPA	DPA
K.pneumoniae	4635	7	13	0 .
S.marcescens	4636	7	13	0
P.aeruginosa	4637	7	12	0
P.aeruginosa	4638	7	12	0

【0044】各菌の阻止円直径は表7に示すとおりであった。表7に示すように、各菌(MBL産生菌)はCAZディスクとCAZ/DPAディスクとの組合せにおいて、全ての菌の阻止円直径の差が5mm以上であるので、MBLと判定された。また、DPAディスク単独での発育阻止はCAZ/DPAディスクの発育阻止に比べて顕著に小さく、故にDPA自身の抗菌力は、ほとんど無視できると考えられ、CAZディスクとCAZ/DPAディスクとの組み合わせでMBLの判定が可能であった。【0045】実施例6 MBL阻害剤を含有した寒天培地平板の作製とその使用

DPAを含有するCAMHAとDPAを含有しないCAMHAとを2分画シャーレに分注し、寒天平板を作成した。KBディスクCAZを静置し、その阻止円の形成を観た。市販のDPAを0.05モルのEHEPE緩衝液 pH7.0に溶解し、8000 μg/mlのDPA溶液を作製した。あらかじめ121℃で15分間の高圧滅菌した

CAMHA培地を50℃に冷却し、CAMHA19mlに対してDPA溶液1mlを加えて撹拌し均一な寒天培地溶液にした。分画シャーレの一画にCAMHA10mlを分注し、もう一画にDPAを含有したCAMHA10mlを分注した。寒天培地が固化後、シャーレの蓋をずらして寒天表面の凝水を乾燥させ、CAMHA平板を作製した。PCR法であらかじめMBL産生菌であることが確認されている肺炎桿菌1株、霊菌1株、および緑膿菌2株を用いて、NCCLSのディスク法に準じて純培養した試験菌の集落を釣菌し、トリプトソイブイヨンに懸濁させてMcFarland濁度が0.5になるまで培養したものを綿棒を用いてCAMHA表面とDPAを含有したCAMHA表面とに均一に接種した。2分画シャーレの各培地上にKBディスクCAZを1枚ずつおき、培養後各CAZディスクの阻止円直径を測定した。

【0046】 【表8】

#### MBL産生菌の測定成績

<b>遊名</b>		培地(CAZディスクの阻止円直径		e mm)
		САМНА	DPA含有CAMHA	
K.pneumoniae	4635	7	24	
S.marcescens	4636	7	24	
P.aeruginosa	4637	7	23	
P.aeruginosa	4638	7	23	

(12)103-135093 (P2003-135093A)

MHA上のCAZディスクとSMADPAを含有したCAMHA上のCAZディスクとの組合せにおいて、全ての菌の阻止円直径の差が5mm以上であるので、MBLと

判定された。 【0048】

フロントページの続き

(72) 発明者 池戸 正成

栃木県下都賀郡野木町野木143 栄研化学 株式会社生物化学研究所 F ターム(参考) 4B029 AA08 GA03 GB05 4B063 QA06 QQ05 QQ61 QQ98 QR41 QR68 QR74 QS39 QX01